PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-214049

(43) Date of publication of application: 07.08.2001

(51)Int.CI.

CO8L 69/00 C08K 5/00 C08K C08K C08K 5/521 C08L101/12

(21)Application number : 2000-127307

(71)Applicant: TEIJIN CHEM LTD

(22)Date of filing:

27.04.2000

(72)Inventor: MITSUNAGA MASAKI

(30)Priority

Priority number: 11333771

Priority date: 25.11.1999

Priority country: JP

(54) LIGHT-DIFFUSING AROMATIC POLYCARBONATE RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a light-diffusing aromatic polycarbonate resin composition which has a high light-diffusing property, is not discolored when melted and retained, holds an excellent color tone even when exposed to heat and moisture, and maintains the excellent color tone for a long period.

SOLUTION: This light-diffusing aromatic polycarbonate resin composition comprising 100 pts. wt. of a polycarbonate resin composition comprising (A) 80 to 99.995 wt.% of an aromatic polycarbonate resin (component A) and (B) 0.005 to 20 wt.% of fine polymer particles (component B), (C) 0.0001 to 0.05 pt.wt. of a specific phosphorous stabilizer (component C), (D) 0.001 to 1.0 pt.wt. of trimethylphosphate (component D), (E) 0.001 to 1.0 pt.wt. of a hindered phenol-based compound (component E), and (F) 0 to 0.5 pt.wt. of a fluorescent brightening agent (component F).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開 2001 — 214049

(P2001-214049A) (43)公開日 平成13年8月7日(2001.8.7)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	F I				テーマコート・	(参考)
CO8L 69/00		CO8L 69/00			4J0	02	
C08K 5/00		C08K 5/00					•
5/13		5/13					
5/51		5/51					
5/521		5/521	1				
•	審査請求	未請求 請求	項の数 2	OL	(全18頁)	最終頁	に続く
(21)出願番号	特願2000-127307(P2000-127307)	(71)出願人	00021588	8			
•			帝人化成	株式会	社		
(22)出願日	平成12年4月27日(2000.4.27)		東京都千	代田区	内幸町1丁目	12番2号	큵
		(72)発明者	光永 正	樹			
(31)優先権主張番号	特願平11-333771		東京都千	代田区	内幸町1丁目	12番2号	子 帝
(32)優先日	平成11年11月25日(1999.11.25)		人化成株	式会社	内		
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(74)代理人	10007726	3			
			弁理士	前田	純博		
						最終頁	に続く

(54) 【発明の名称】光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物

(57) 【要約】

【課題】 本発明の目的は、高い光拡散性を有し、かつ溶融滞留時の組成物の変色が抑制され、熱や湿気に曝されても優れた色調を保持し、長期間の色調において優れる光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 (A) 芳香族ボリカーボネート樹脂(A 成分)80~99.995重量%、および(B) 高分子微粒子(B成分)0.005~20重量%からなるボリカーボネート樹脂組成物100重量部に対し、(C)特定のリン系安定剤(C成分)0.001~0.05重量部、(D)トリメチルホスフェート(D成分)0.001~1.0重量部、(E)ヒンダードフェノール系化合物(E成分)0.001~1.0重量部および(F)蛍光増白剤(F成分)0~0.5重量部を含んでなる光拡散性芳香族ボリカーボネート樹脂組成物。

【特許請求の範囲】

(A) 芳香族ポリカーボネート樹脂(A 【請求項1】 成分) 80~99. 995重量%、および(B) 高分子 微粒子(B成分) 0. 005~20重量%からなるポリ カーボネート樹脂組成物100重量部に対し、(C)下 記一般式(1)で表される化合物(c-1成分)、下記 一般式(2)で表される化合物(c-2成分)、下記一 般式(3)で表される化合物(c-3成分)より選ばれ た少なくとも一種以上の特定のリン系安定剤 (C成分) 0.0001~0.05重量部、(D) トリメチルホス フェート (D成分) 0.001~1.0重量部、(E) ヒンダードフェノール系化合物(E成分)O.OO1~ 1. 0 重量部および(F) 蛍光増白剤(F成分)0~ 0. 5 重量部を含んでなる光拡散性芳香族ポリカーボネ ート樹脂組成物。

【化1】

$$Ar_{1}-O$$
 $Ar_{1}-O$
 $Ar_{2}-O$
 $Ar_{2}-O$
 $Ar_{3}-O$
 $Ar_{4}-O$
 $Ar_{5}-O$
 $Ar_{5}-O$
 $Ar_{5}-O$
 $Ar_{5}-O$
 $Ar_{5}-O$
 $Ar_{5}-O$
 $Ar_{5}-O$
 $Ar_{5}-O$
 $Ar_{5}-O$
 $Ar_{5}-O$

[式中、Ar, は炭素原子数6~20のアルキル 置換基があってもよい芳香族基であって、同一でも異な っていてもよい。またAr,は炭素原子数8~20のジ アルキル置換芳香族基であって、同一でも異なっていて 30 もよい。]

【請求項2】 C成分がc-1成分40~90重量%、 c-2成分5~25重量%、およびc-3成分5~50 重量%の合計100重量%からなる請求項1記載の光拡 散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、光拡散性芳香族ボ リカーボネート樹脂組成物に関する。更に詳しくは、高 い光拡散性を有し、かつ溶融滞留時の該組成物の変色が 40 抑制され、熱や湿気に曝されても優れた色調を保持する 光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より各種照明カバー、透過型ディス プレイ用の光拡散板、自動車メーター用の拡散板、各種 銘板などの光拡散性が要求される用途に、芳香族ポリカ ーボネート樹脂、アクリル樹脂、スチレン樹脂、塩化ビ 二ル樹脂のごとく透明性樹脂に有機物や無機物の光拡散 剤を分散させた材料が広く用いられている。この様な透 的特性、耐熱性、耐候性に優れている上、高い光線透過 率を備えた樹脂として幅広く使用されている。また光拡 散剤としては、架橋構造を有する有機系粒子があり、さ らに詳しくは架橋アクリル系粒子、架橋シリコン系粒子 や架橋スチレン系粒子などが挙げられる。さらに炭酸カ ルシウム、硫酸パリウム、水酸化アルミニウム、二酸化 ケイ素、酸化チタン、弗化カルシウムなどの無機系粒子 あるいはガラス短繊維などの無機系繊維がある。特に有 機系粒子は無機系粒子に比べて成形品の表面平滑性に優 れているおり高度な成形品外観を達成できるため、幅広 い用途に適用可能である。

【0003】当業界で一般的に知られているように、公 知の熱可塑性樹脂や熱硬化性樹脂のほとんどは熱や湿気 に曝されるとある程度の影響を受ける。したがって通常 は樹脂に安定剤を添加し、熱による変質を抑制して色調 を保持しようとする試みが行われている。芳香族ポリカ ーボネート樹脂の安定化についても以下に示すような試 みが行われている。

【0004】例えば、特開昭52-147655号公報 には、ポリカーボネート樹脂、トリメチルホスフェート および染顔料からなる樹脂組成物が提案され、色調が良 好であることが記載されている。特開昭54-6052 号公報には、ポリカーボネート樹脂にベンゼンジメチル 明性樹脂の中で特に芳香族ポリカーボネート樹脂は機械 50 ホスホネート等を配合することにより上記処理時の変色

•

が抑制されることが記載されている。特開平04-103626号公報、特開平05-9286号公報、および特開平05-239333号公報には、ポリカーボネート樹脂を溶融エステル交換法で製造する際、かかる製造後樹脂が溶融状態にある段階で安定剤を配合することにより、良好な安定性が達成されることが記載されている。しかしながらこれらの提案においては、熱安定性に関してより高度な要求がなされ、かつ熱による変質の因子となりやすい光拡散剤の配合を十分に考慮したものとはいえず、かかる光拡散性が要求される用途では黄変の10問題を更に抑制することが要求される場合がある。

【0005】一方、光拡散剤を配合した場合のボリカーボネート樹脂組成物の熱安定性を改良する方法としては、特開平07-138464号公報には、ボリカーボネート樹脂にホスフィン化合物およびヒンダードフェノール系酸化防止剤を配合することにより有機光拡散剤を配合した場合においても変色が少ないことが記載されている。また特開平07-149945号公報においても同様の安定剤の組合せが好ましい旨が記載されている。

【0006】更に、特開平09-3310号公報には、ポリカーボネート樹脂と、光拡散剤として炭酸カルシウム粒子およびミルドファイバーからなる樹脂組成物に、更に安定剤としてホスファイト化合物および/またはホスフェート化合物、およびフェノール系酸化防止剤を含んでなる樹脂組成物が記載されている。

【0007】しかしながら、現実の使用においては必ず しもこれらの処方により、光拡散剤を含有するポリカー ボネート樹脂組成物における長期間の変色が十分に抑制 されるとはいえないことがある。これは長期間の使用に おける変色は耐熱老化のみが要因ではなく、湿気に曝さ 30 れることが重要な要因の1つとなっているからと考えら れる。すなわち、ポリカーボネート樹脂は湿気に曝され た状況で、加水分解を起こすことが知られており、耐熱 安定剤の種類によってはポリカーボネート樹脂の加水分 解は加速される場合がある。当業界で一般的に知られて いるように加水分解による樹脂の変質により、しばしば ポリマーが黄変する。したがって耐熱安定剤の選択と添 加量は慎重に行うべきであり、先程示した特開平07-138464号公報、特開平07-149995号公 報、特開平09-3310号公報は湿気に曝された場合 40 における、耐熱安定剤を含むポリカーボネート樹脂の加 水分解を十分考慮したものではない。このため高い光拡 散性を有し、かつ溶融滞留時の組成物の変色が抑制され るとともに、熱や湿気に曝されても優れた色調を保持 し、長期間の色調において優れる光拡散性芳香族ポリカ ーボネート樹脂組成物が求められている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、高い 光拡散性を有し、かつ溶融滞留時の組成物の変色が抑制 され、熱や湿気に曝されても優れた色調を保持し、長期 間の色調において優れる光拡散性芳香族ポリカーボネー ト樹脂組成物を提供することにある。本発明者は、上記 目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、芳香族ポリカ ーボネート樹脂と高分子微粒子を特定の割合で配合した 混合物に、特定のリン系安定剤、トリメチルホスフェー ト、ヒンダードフェノールおよび蛍光増白剤を配合した 光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物が、溶融滞 留時に該組成物の変色が抑制され、熱や湿気に曝されて も優れた色調を保持することを見出し、本発明に到達し た。

4

【0009】かかる効果を発揮する原因は特定されていないが以下のように予想される。すなわち、芳香族ポリカーボネート樹脂に各種の高分子微粒子を添加し溶融成形等を行った場合、高分子微粒子の耐熱安定性に起因する変質が生じ、それが因子となり芳香族ポリカーボネート樹脂の変質も加速されているものと考えられる。更に高分子微粒子の一般的製法である乳化重合法において東自される乳化剤等の残留物が湿気に曝された場合の変明における特定のリン系安定剤および酸化防止剤の組合せにおける特定のリン系安定剤および酸化防止剤の組合せにおいては、単に芳香族ポリカーボネート樹脂のそれらの因子により生ずる変質を抑制するのみではなく、高分子微粒子自体の変質を抑制し、高分子微粒子中に含有される不純物が変質を促進させない作用が発揮されているものと予想される。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明は、(A) 芳香族ポリカーボネート樹脂80~99.995重量%、および(B) 高分子微粒子0.005~20重量%からなるポリカーボネート樹脂組成物100重量部に対し、

(C) 下記一般式(1) で表される化合物(c-1成分)、下記一般式(2)で表される化合物(c-2成分)、下記一般式(3)で表される化合物(c-3成分)より選ばれた少なくとも一種以上の特定のリン系安定剤(C成分)0.001~0.05重量部、(D)トリメチルホスフェート(D成分)0.001~1.0重量部、(E) ヒンダードフェノール系化合物(E成分)0.001~1.0重量部および(F) 蛍光増白剤(F成分)0~0.5重量部を含んでなる光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物に関する。

[0011]

[化4]

$$Ar_{1}-O$$
 $Ar_{1}-O$
 $Ar_{1}-O$
 $Ar_{1}-O$
 $Ar_{2}-O$
 $Ar_{2}-O$
 $Ar_{3}-O$
 $Ar_{3}-O$

【0014】 [式中、Ar, は炭素原子数6~2 0のアルキル置換基があってもよい芳香族基であって、 同一でも異なっていてもよい。またAr,は炭素原子数 8~20のジアルキル置換芳香族基であって、同一でも 異なっていてもよい。]

【0015】以下、本発明についてさらに詳細に説明す る。本発明のA成分におけるポリカーボネート樹脂と は、通常二価フェノールとカーボネート前駆体とを界面 重縮合法、溶融エステル交換法で反応させて得られたも のの他、カーボネートプレポリマーを固相エステル交換 法により重合させたもの、または環状カーボネート化合 物の開環重合法により重合させて得られるものである。 【0016】ここで使用される二価フェノールの代表的 な例としては、ハイドロキノン、レゾルシノール、4. 4'-ジヒドロキシジフェニル、ビス(4-ヒドロキシ フェニル)メタン、ビス { (4-ヒドロキシー3,5-ジメチル) フェニル} メタン、1,1-ピス(4-ヒド ロキシフェニル) エタン、1、1-ビス(4-ヒドロキ シフェニル) -1-フェニルエタン、2, 2-ビス(4 -ヒドロキシフェニル)プロパン(通称ビスフェノール A)、2,2-ビス{(4-ヒドロキシ-3-メチル) フェニル $\}$ プロパン、2, 2 - ビス $\{(4- \forall 1) = 1 \}$ $\{(4- \forall 1) = 1 \}$ -3,5-ジメチル)フェニル}プロパン、2,2-ビ ス { (3-イソプロピル-4-ヒドロキシ) フェニル} プロパン、2, 2-ビス { (4-ヒドロキシー3-フェ ニル)フェニル)プロパン、2,2-ビス(4-ヒドロ キシフェニル) ブタン、2、2-ビス(4-ヒドロキシ フェニル) -3-メチルブタン、2,2-ビス(4-ヒ ドロキシフェニル) -3, 3-ジメチルブタン、2, 4 ービス (4ーヒドロキシフェニル) -2-メチルプタ ン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ペンタ

チルペンタン、1,1-ビス(4-ヒドロキシフェニ 20 ル) シクロヘキサン、1, 1-ビス(4-ヒドロキシフ ェニル) -4-イソプロピルシクロヘキサン、1、1-ピス (4-ヒドロキシフェニル) -3, 3, 5-トリメ チルシクロヘキサン、9,9-ビス(4-ヒドロキシフ ェニル)フルオレン、9、9-ビス { (4-ヒドロキシ -3-メチル)フェニル}フルオレン、α, α'-ビス (4-ヒドロキシフェニル) - o - ジイソプロピルベン ゼン、α, α'ービス(4-ヒドロキシフェニル)-m $-ジイソプロピルベンゼン、<math>\alpha$, α '-ビス(4-ヒド ロキシフェニル) - p - ジイソプロピルベンゼン、1, 3-ビス(4-ヒドロキシフェニル)-5,7-ジメチ ルアダマンタン、4,4'-ジヒドロキシジフェニルス ルホン、4,4'-ジヒドロキシジフェニルスルホキシ ド、4,4'-ジヒドロキシジフェニルスルフィド、 4, 4'-ジヒドロキシジフェニルケトン、4, 4'-ジヒドロキシジフェニルエーテルおよび4, 4'ージヒ ドロキシジフェニルエステル等があげられ、これらは単 独または2種以上を混合して使用できる。

【0017】なかでもピスフェノールA、2,2-ピス {(4-ヒドロキシ-3-メチル)フェニル}プロパ 2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)-3-メチル プタン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)-3, 3-ジメチルブタン、2, 2-ビス(4-ヒドロキ シフェニル) -4-メチルペンタン、1,1-ビス(4 ーヒドロキシフェニル) -3,3,5-トリメチルシク ロヘキサンおよび α , α 'ーピス(4ーヒドロキシフェ ニル)-m-ジイソプロピルベンゼンからなる群より選 ばれた少なくとも1種のビスフェノールより得られる単 独重合体または共重合体が好ましく、特に、ビスフェノ ン、2,2-ピス(4-ヒドロキシフェニル)-4-メ 50 ールAの単独重合体および1,1-ピス(4-ヒドロキ

シフェニル) -3, 3, 5-トリメチルシクロヘキサンとピスフェノールA、2, 2-ピス $\{(4-$ ヒドロキシ-3-メチル)フェニル $\}$ プロパンまたは α , α '-ピス (4-ヒドロキシフェニル)-m-ジイソプロピルベンゼンとの共重合体が好ましく使用される。

【0018】カーボネート前駆体としてはカルボニルハライド、カーボネートエステルまたはハロホルメート等が使用され、具体的にはホスゲン、ジフェニルカーボネートまたは二価フェノールのジハロホルメート等が挙げられる。

【0019】上記二価フェノールとカーボネート前駆体 を界面重縮合法または溶融エステル交換法によって反応 させてポリカーボネート樹脂を製造するに当っては、必 要に応じて触媒、末端停止剤、二価フェノールの酸化防 止剤等を使用してもよい。またポリカーボネート樹脂は 三官能以上の多官能性芳香族化合物を共重合した分岐ポ リカーボネート樹脂であっても、芳香族または脂肪族の 二官能性カルボン酸を共重合したポリエステルカーボネ ート樹脂であってもよく、また、得られたポリカーボネ ート樹脂の2種以上を混合した混合物であってもよい。 【0020】三官能以上の多官能性芳香族化合物として は、フロログルシン、フロログルシド、または4,6-ジメチルー2, 4, 6-トリス(4-ヒドロキジフェニ ル) ヘプテン-2、2,4,6-トリメチル-2,4, 6-トリス(4-ヒドロキシフェニル)へプタン、1, 3,5-トリス(4-ヒドロキシフェニル)ベンゼン、 1, 1, 1-トリス(4-ヒドロキシフェニル) エタ ン、1、1、1-トリス(3、5-ジメチルー4-ヒド ロキシフェニル) エタン、2,6-ビス(2-ヒドロキ シー5-メチルベンジル)-4-メチルフェノール、4 30 - {4-[1, 1-ビス (4-ヒドロキシフェニル) エ チル] ベンゼン $\} - \alpha$, $\alpha - ジメチルベンジルフェノー$ ル等のトリスフェノール、テトラ(4-ヒドロキシフェ ニル)メタン、ビス(2,4-ジヒドロキシフェニル) ケトン、1, 4ービス(4, 4ージヒドロキシトリフェ ニルメチル)ベンゼン、またはトリメリット酸、ピロメ リット酸、ベンゾフェノンテトラカルボン酸およびこれ らの酸クロライド等が挙げられ、中でも1、1、1-ト リス (4-ヒドロキシフェニル) エタン、1, 1, 1-トリス(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル) エタンが好ましく、特に1,1,1-トリス(4-ヒド ロキシフェニル) エタンが好ましい。

【0021】かかる分岐ボリカーボネート樹脂を生ずる 多官能性化合物を含む場合、かかる割合は、芳香族ボリカーボネート全量中、0.001~1モル%、好ましくは0.005~0.5モル%、特に好ましくは0.01 ~0.3モル%である。また特に溶融エステル交換法の場合、副反応として分岐構造が生ずる場合があるが、かかる分岐構造量についても、芳香族ボリカーボネート全量中、0.001~1モル%、好ましくは0.005~50 0.5モル%、特に好ましくは0.01~0.3モル%であるものが好ましい。尚、かかる割合については'H-NMR測定により算出することが可能である。

【0022】界面重縮合法による反応は、通常二価フェノールとホスゲンとの反応であり、酸結合剤および有機溶媒の存在下に反応させる。酸結合剤としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物またはピリジン等のアミン化合物が用いられる。有機溶媒としては、例えば塩化メチレン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素が用いられる。また、反応促進のために例えばトリエチルアミン、テトラーnーブチルアンモニウムブロマイド、テトラーnーブチルホスホニウムブロマイド等の第三級アミン、第四級アンモニウムプロマイド等の第三級アミン、第四級アンモニウム化合物、第四級ホスホニウム化合物等の触媒を用いることもできる。その際、反応温度は通常0~40℃、反応時間は10分~5時間程度、反応中のpHは9以上に保つのが好ましい。

【0023】また、かかる重合反応において、通常末端停止剤が使用される。かかる末端停止剤として単官能フェノール類を使用することができる。単官能フェノール類は末端停止剤として分子量調節のために一般的に使用され、また得られたポリカーボネート樹脂は、末端が単官能フェノール類に基づく基によって封鎖されているので、そうでないものと比べて熱安定性に優れている。かかる単官能フェノール類としては、一般にはフェノールまたは低級アルキル置換フェノールであって、下記一般式(4)で表される単官能フェノール類を示すことができる。

[0024]

【化7】

【0025】(式中、Aは水素原子または炭素数 $1\sim9$ の直鎖または分岐のアルキル基あるいはフェニル基置換アルキル基であり、rは $1\sim5$ 、好ましくは $1\sim3$ の整数である。)上記単官能フェノール類の具体例として40 は、例えばフェノール、p-t e r t - ブチルフェノール、p-0 ミルフェノールおよびイソオクチルフェノールが挙げられる。

【0026】また、他の単官能フェノール類としては、 長鎖のアルキル基あるいは脂肪族ポリエステル基を置換 基として有するフェノール類または安息香酸クロライド 類、もしくは長鎖のアルキルカルボン酸クロライド類も 示すことができる。これらのなかでは、下記一般式

(5) および(6) で表される長鎖のアルキル基を置換 基として有するフェノール類が好ましく使用される。

[0027]

[化8]

$$HO \longrightarrow C_n H_{2n+1}$$

$$(5)$$

[0028]

$$X = C_n H_{2n+1}$$
HO (6)

【0029】(式中、Xは-R-O-、-R-CO-O -または-R-O-CO-である、ここでRは単結合ま たは炭素数1~10、好ましくは1~5の二価の脂肪族 炭化水

【0030】かかる一般式(5)の置換フェノール類と してはnが10~30、特に10~26のものが好まし く、その具体例としては例えばデシルフェノール、ドデ ルフェノール、オクタデシルフェノール、エイコシルフ ェノール、ドコシルフェノールおよびトリアコンチルフ エノール等を挙げることができる。

【0031】また、一般式(6)の置換フェノール類と してはXが-R-CO-O-であり、Rが単結合である 化合物が適当であり、nが10~30、特に10~26 のものが好適であって、その具体例としては例えばヒド ロキシ安息香酸デシル、ヒドロキシ安息香酸ドデシル、 ヒドロキシ安息香酸テトラデシル、ヒドロキシ安息香酸 ヘキサデシル、ヒドロキシ安息香酸エイコシル、ヒドロ 30 キシ安息香酸ドコシルおよびヒドロキシ安息香酸トリア コンチルが挙げられる。

【0032】末端停止剤は、得られたポリカーボネート 樹脂の全末端に対して少くとも5モル%、好ましくは少 くとも10モル%末端に導入されることが望ましい。よ り好ましくは全末端に対して末端停止剤が80モル%以 上導入されること、すなわち二価フェノールに由来する 末端の水酸基(〇H基)が20モル%以下であることが より好ましく、特に好ましくは全末端に対して末端停止 剤が90モル%以上導入されること、すなわちOH基が 10モル%以下の場合である。また、末端停止剤は単独 でまたは2種以上混合して使用してもよい。

【0033】溶融エステル交換法による反応は、通常二 価フェノールとカーボネートエステルとのエステル交換 反応であり、不活性ガスの存在下に二価フェノールとカ ーボネートエステルとを加熱しながら混合して、生成す るアルコールまたはフェノールを留出させる方法により 行われる。反応温度は生成するアルコールまたはフェノ ールの沸点等により異なるが、通常120~350℃の 範囲である。反応後期には系を1.33×10³~1

3. 3 P a 程度に減圧して生成するアルコールまたはフ エノールの留出を容易にさせる。反応時間は通常1~4 時間程度である。

【0034】カーボネートエステルとしては、置換され ていてもよい炭素数6~10のアリール基、アラルキル 基あるいは炭素数1~4のアルキル基などのエステルが 挙げられる。具体的にはジフェニルカーボネート、ジト シルフェノール、テトラデシルフェノール、ヘキサデシ 20 リルカーボネート、ピス(クロロフェニル)カーボネー ト、m-クレジルカーボネート、ジナフチルカーボネー ト、ビス (ジフェニル) カーボネート、ジメチルカーボ ネート、ジエチルカーボネート、ジブチルカーボネート などが挙げられ、なかでもジフェニルカーボネートが好 ましい。

> 【0035】また、重合速度を速めるために重合触媒を 用いることができ、かかる重合触媒としては、例えば水 酸化ナトリウム、水酸化カリウム、二価フェノールのナ トリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属化合物、水酸 化カルシウム、水酸化パリウム、水酸化マグネシウム等 のアルカリ土類金属化合物、テトラメチルアンモニウム ヒドロキシド、テトラエチルアンモニウムヒドロキシ ド、トリメチルアミン、トリエチルアミン等の含窒素塩 基性化合物、アルカリ金属やアルカリ土類金属のアルコ キシド類、アルカリ金属やアルカリ土類金属の有機酸塩 類、亜鉛化合物類、ホウ素化合物類、アルミニウム化合 物類、珪素化合物類、ゲルマニウム化合物類、有機スズ 化合物類、鉛化合物類、オスミウム化合物類、アンチモ ン化合物類マンガン化合物類、チタン化合物類、ジルコ 40 ニウム化合物類などの通常エステル化反応、エステル交 換反応に使用される触媒を用いることができる。触媒は 単独で使用してもよいし、2種以上を組み合わせて使用 してもよい。これらの重合触媒の使用量は、原料の二価 フェノール1モルに対し、好ましくは1×10⁻⁸~1× 10⁻³ 当量、より好ましくは1×10⁻¹~5×10⁻¹当 量の範囲で選ばれる。

> 【0036】また、かかる重合反応において、フェノー ル性の末端基を減少するために、重縮反応の後期あるい は終了後に、例えばピス(クロロフェニル)カーボネー 50 ト、ビス (プロモフェニル) カーボネート、ビス (ニト

ロフェニル) カーボネート、ピス (フェニルフェニル) カーボネート、クロロフェニルフェニルカーボネート、 ブロモフェニルフェニルカーボネート、ニトロフェニル フェニルカーボネート、フェニルフェニルカーボネー ト、メトキシカルボニルフェニルフェニルカーボネート およびエトキシカルボニルフェニルフェニルカーボネー ト等の化合物を加えることが好ましい。なかでも2-ク ロロフェニルフェニルカーボネート、2-メトキシカル ボニルフェニルフェニルカーボネートおよび2-エトキ シカルボニルフェニルフェニルカーボネートが好まし

く、特に2-メトキシカルボニルフェニルフェニルカー

 $\eta_{sr}/c=[\eta]+0.45\times[\eta]^{2}c$ (但し[\eta] は極限粘度) $[\eta] = 1. 23 \times 10^{-4} M^{0.83}$

c = 0.7

【0038】本発明のB成分である高分子微粒子は、光 拡散性の観点から球状であるものが好ましく、真球状に 近い形態であるほどより好ましい。更に高分子微粒子と しては非架橋性モノマーに架橋性モノマーを重合して得 られる有機架橋粒子を挙げることができる。非架橋性モ ノマーとしてはアクリル系モノマー、スチレン系モノマ 20 一、アクリロニトリル系モノマー、オレフィン系モノマ ーなどを挙げることができる。これらは単独でも2種以 上を混合して使用することもできる。更にかかるモノマ 一以外の他の共重合可能なモノマーを使用することもで きる。他の有機架橋粒子としては、シリコーン系架橋粒 子を挙げることができる。一方、ポリエーテルサルホン 粒子等の非晶性耐熱ポリマーの粒子も本発明の髙分子微 粒子として挙げることができる。かかるポリマーの粒子 の場合には、A成分と加熱溶融混練した場合であっても 微粒子の形態が損なわれることがないため、必ずしも架 30 チルマレイミド、無水マレイン酸等を例示でき、また結 橋性モノマーを必要としない。

【0039】更に、本発明の高分子微粒子としては、各 種のエポキシ樹脂粒子、ウレタン樹脂粒子、メラミン樹 脂粒子、ベンゾグアナミン樹脂粒子、フェノール樹脂粒 子等も使用可能である。

【0040】またかかるB成分の平均粒子径としては、 $0.01\sim50\mu$ mのものが使用され、好ましくは0. $1\sim10\,\mu\text{m}$ 、より好ましくは $0.1\sim8\,\mu\text{m}$ のものが 使用される。また粒径の分布については狭いものが好ま しく、平均粒径±2μmである粒子が全体の70重量% 40 以上の範囲である分布を有するものがより好ましい。

【0041】またB成分の屈折率は、A成分の屈折率と の差の絶対値が0.02~0.2であることが好まし く、かかる範囲では光拡散性と光線透過率の高いレベル で両立することが可能となる。より好ましくは、B成分 の屈折率がA成分の屈折率よりも低い場合である。

【0042】かかるB成分の中でも好ましくは有機架橋 粒子が使用できる。かかる有機架橋粒子において使用さ れるアクリル系モノマーとしては、メチルアクリレー ト、エチルアクリレート、プロピルアクリレート、プチ 50 る。また懸濁重合法においても、水相とモノマー相とを

ボネートが好ましく使用される。

【0037】ポリカーボネート樹脂の分子量は特定され ないが、分子量が10,000未満であると高温特性等 が低下し、40、000を超えると成形加工性が低下す るようになるので、粘度平均分子量で表して10,00 0~40,000のものが好ましく、14,000~3 0,000のものが特に好ましい。また、ポリカーボネ ート樹脂の2種以上を混合しても差し支えない。本発明 でいう粘度平均分子量は塩化メチレン100mlにポリ 10 カーボネート樹脂 0.7gを20℃で溶解した溶液から 求めた比粘度(プッ゚)を次式に挿入して求める。

ルアクリレート、2-エチルヘキシルアクリレート、メ **チルメタクリート、エチルメタクリレート、プロピルメ** タクリレート、プチルメタクリレート、2-エチルヘキ シルメタクリレート、フェニルメタクリレート等を単独 でまたは混合して使用することが可能である。この中で も特にメチルメタクリレートが特に好ましい。

【0043】スチレン系モノマーとしては、スチレン、 α-メチルスチレン、メチルスチレン (ビニルトルエ ン)、エチルスチレン等のアルキルスチレン、ブロモ化 スチレン等のハロゲン化スチレンを使用することがで き、この中でも特にスチレンが好ましい。アクリロニト リル系モノマーとしては、アクリロニトリル、メタクリ ロニトリルを使用することができる。またオレフィン系 モノマーとしてはエチレン、各種ノルボルネン型化合物 等を使用することができる。更に他の共重合可能な他の モノマーとしては、グリシジルメタクリレート、N-メ 果としてN-メチルグルタルイミド等の単位を有するこ ともできる。

【0044】一方かかるビニル系非架橋性モノマーに対 する架橋性モノマーとしては、例えば、ジビニルベンゼ ン、アリルメタクリレート、トリアリルシアヌレート、 トリアリルイソシアネート、エチレングリコールジ(メ タ) アクリレート、ジエチレングリコールジ(メタ) ア クリレート、プロピレングリコール(メタ)アクリレー ト、1、6-ヘキサンジオールジ(メタ)アクリレー ト、トリメチロールプロパン(メタ)アクリレート、ペ ンタエリスリトールテトラ(メタ)アクリレート、ピス フェノールAジ(メタ)アクリレート、ジシクロペンタ ニルジ(メタ)アクリレート、ジシクロペンテニルジ (メタ) アクリレート、N-メチロール (メタ) アクリ ルアミド等が挙げられる。

【0045】アクリル系モノマー等からなる有機架橋粒 子の製造方法としては、一般的な乳化重合法の他、過硫 酸カリウム等の開始剤を使用するソープフリー重合法、 シード重合法、二段階膨潤重合法等を挙げることができ

個別に保持して両者を正確に連続式の分散機に供給し、 粒子径を分散機の回転数で制御する方法や、同様に連続 式の製造方法において分散能を有する水性液体中にモノ マー相を数~数十 μ mの細径オリフィスまたは多孔質フィルターを通すことにより供給し粒径を制御する方法な ども可能である。

【0046】シリコーン系架橋粒子は、シロキサン結合を主骨格としてケイ素原子に有機置換基を有するものであり、ポリメチルシルセスキオサンに代表される架橋度の高いものと、メチルシリコーンゴム粒子に代表される 10 架橋度の低いものがあるが、本発明ではポリメチルシルセスキオサンに代表される架橋度の高いものが好ましい。かかるシリコーン系架橋粒子のケイ素原子に置換する有機基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基等のアルカン基、フェニル基等のアリール基、ベンジル基等のアラルキル基等の他、カルボキシル基、カルボニル基、エステル基、エーテル基等を使用することができる。

【0047】かかるシリコーン系架橋粒子の製造法としては、3官能性のアルコキシシラン等を水中で加水分解 20と縮合反応によってシロキサン結合を成長させながら3次元架橋した粒子を形成させる方法が一般的であり、かかる粒子径は例えば触媒のアルカリ量や攪拌工程等により制御可能である。

【0048】一方、有機架橋粒子以外の高分子微粒子の 製造方法としては、スプレードライ法、液中硬化法(凝 固法)、相分離法(コアセルベーション法)、溶媒蒸発 法、再沈殿法等の他、これらを行う際にノズル振動法等 を組み合わせたものを挙げることができる。

【0049】B成分の形態としては、単相重合体の他、コアーシェル重合体の形態、またに2種以上の成分が相互に絡み合った構造を有するIPN構造をとることも可能である。また無機微粒子のコアとし有機架橋粒子の成分をシェルとする、または有機架橋粒子をコアとし工ポキシ樹脂、ウレタン樹脂等をシェルとする等の複合型粒子も使用するとことができる。

【0050】B成分の割合は、A成分とB成分の合計100重量%当たり、0.005~20重量%、好ましくは0.01~15重量%、特に好ましくは0.02~5重量%である。0.005重量%未満で十分な光拡散性40が得られず、20重量%を超えると光線透過率が不十分となるので好ましくない本発明のC成分はc-1成分、c-2成分、c-3成分から選ばれた少なくとも一種以上の特定のリン系安定剤であり、その合計を100重量%とした時、c-1成分が40~90重量%、c-2成分が5~25重量%およびc-3成分が5~25重量%およびc-3成分が5~25重量%およびc-3成分が5~25重量%およびc-3成分が5~25重量%およびc-3成分が5~25重量%およびc-3成分が5~25重量%であり、最も好ましくは、c-1成分が55~80重量%、c-2成分が5~25

重量%およびc-3成分が $5\sim45$ 重量%である。C成分の割合は、A成分とB成分の合計100重量部に対して $0.001\sim0.05$ 重量部であり、より好ましくは $0.001\sim0.04$ 重量部、特に $0.002\sim0.03$ 重量部が好ましい。0.001重量部未満では十分な耐変色性が得られず、0.05重量部を超えると耐変色性が劣るようになり好ましくない。

14

【0051】本発明のc-1成分の具体的例としては、 テトラキス(2, 4-ジ-iso-プロピルフェニル) -4,4'-ビフェニレンジホスホナイト、テトラキス (2, 4-ジ-n-ブチルフェニル) -4, 4'-ビフ ェニレンジホスホナイト、テトラキス(2,4-ジ-t ertープチルフェニル)-4,4'-ピフェニレンジ ホスホナイト、テトラキス(2,4-ジーtert-ブ チルフェニル) -4, 3'-ピフェニレンジホスホナイ ト、テトラキス(2, 4-ジーtertープチルフェニ ル) -3, 3'-ピフェニレンジホスホナイト、テトラ キス(2, 6-ジ-iso-プロピルフェニル)-44'-ピフェニレンジホスホナイト、テトラキス(2, 6-ジ-n-ブチルフェニル)-4,4'-ピフェニレ ンジホスホナイト、テトラキス(2,6-ジーtert ープチルフェニル) -4, 4'-ビフェニレンジホスホ ナイト、テトラキス(2,6-ジーtert-ブチルフ ェニル) - 4, 3'-ピフェニレンジホスホナイト、テ トラキス(2,6-ジ-tert-ブチルフェニル)-3, 3'ーピフェニレンジホスホナイト等があげられ、 テトラキス (ジーtert – ブチルフェニル) – ビフェ ニレンジホスホナイトが好ましく、テトラキス(2.4 ージーtertーブチルフェニル)ーピフェニレンジホ 30 スホナイトがより好ましい。このテトラキス(2,4-ジーtertーブチルフェニル)ーピフェニレンジホス ホナイトは、2種以上の混合物が好ましく、具体的には テトラキス(2, 4-ジーtert-ブチルフェニル) -4, 4'-ピフェニレンジホスホナイト (c-1-1 成分)、テトラキス(2,4-ジーtert-ブチルフ ェニル) - 4, 3'-ピフェニレンジホスホナイト (c -1-2成分) および、テトラキス(2, 4-ジ-te rtーブチルフェニル)-3,3'-ビフェニレンジホ スホナイト(c-1-3成分)の3種の混合物がより好 ましい。また、この混合物の混合比は、c-1-1成 分、c-1-2成分およびc-1-3成分を重量比で1 00:37~64:4~14の範囲が好ましく、10 $0:40\sim60:5\sim11$ の範囲がより好ましい。 【0052】本発明のc-2成分の具体的例としては、 ビス(2, 4-ジーiso-プロピルフェニル)-4-フェニルーフェニルホスホナイト、ビス(2,4-ジー n-ブチルフェニル)-3-フェニル-フェニルホスホ ナイト、ビス(2,4-ジーtert-ブチルフェニ ル) - 4 - フェニル - フェニルホスホナイト、ピス (2, 4-ジ-tert-ブチルフェニル) - 3-フェ

ニルーフェニルホスホナイトビス(2,6-ジ-iso ープロピルフェニル) -4-フェニル-フェニルホスホ ナイト、ピス(2,6-ジーn-ブチルフェニル)-3 ーフェニルーフェニルホスホナイト、ピス(2,6-ジ -tert-ブチルフェニル)-4-フェニル-フェニ ルホスホナイト、ピス(2,6-ジーtert-ブチル フェニル)-3-フェニル-フェニルホスホナイト等が . あげられ、ビス (ジーtertープチルフェニル) -フ ェニルーフェニルホスホナイトが好ましく、ピス(2, 4-ジーtert-ブチルフェニル) -フェニル-フェ 10 ニルホスホナイトがより好ましい。このビス(2,4-ジーtertープチルフェニル) -フェニル-フェニル ホスホナイトは、2種以上の混合物が好ましく、具体的 にはピス(2,4-ジーtert-ブチルフェニル)-4-フェニルーフェニルホスホナイト (c-2-1成)分) および、ピス (2. 4 - ジーtert - ブチルフェ ニル) -3-フェニル-フェニルホスホナイト (c-2 - 2成分)の混合物がより好ましい。また、この混合物 の混合比は、c-2-1成分および、c-2-2成分を 重量比で5:1~4の範囲が好ましく、5:2~3の範 20

【0053】本発明のc-3成分の具体的例としては、 トリス (ジメチルフェニル) ホスファイト、トリス (ジ エチルフェニル)ホスファイト、トリス(ジーiso-プロピルフェニル) ホスファイト、トリス (ジーnーブ チルフェニル) ホスファイト、トリス(2, 4-ジ-t ertープチルフェニル) ホスファイト、トリス (2, 6-ジーtertープチルフェニル) ホスファイト等が あげられ、トリス(ジアルキル置換フェニル)ホスファ イトが好ましく、トリス (ジーtertープチルフェニ 30 ル) ホスファイトがより好ましく、トリス(2,4-ジ - tert-ブチルフェニル) ホスファイトが特に好ま しい。かかるc-3成分の化合物は1種または2種以上 の混合物であってもよい。

囲がより好ましい。

【0054】本発明のD成分であるトリメチルホスフェ ートは、特に耐溶融変色性が必要とされる条件に適合し た化合物である。D成分の割合は、A成分とB成分の合 計100重量部に対して0.001~1.0重量部であ り、より好ましくは0.01~1.0重量部であり、特 に0.02~0.08重量部が好ましい。0.01重量 40 部未満では耐溶融変色性が得られず、1.0重量部を超 えると本発明の光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組 成物が変質を起こすようになり好ましくない。

【0055】本発明のE成分であるヒンダードフェノー ル系化合物は、特に耐乾熱変色性が必要とされる条件に 適合した化合物である。ヒンダードフェノール化合物と しては、例えばピタミンE、n-オクタデシル-β-(4'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-tert-ブチ ルフェル) プロピオネート、2-tert-ブチル-6

ドロキシベンジル) -4-メチルフェニルアクリレー ト、2,6-ジーtert-ブチル-4-(N,N-ジ メチルアミノメチル)フェノール、3,5-ジーter t - ブチル - 4 - ヒドロキシベンジルホスホネートジェ チルエステル、2,2'-メチレンピス(4-メチル-6-tert-プチルフェノール)、2、2'-メチレ ンピス(4-エチルー6-tert-ブチルフェノー ル)、4,4'-メチレンピス·(2,6-ジーtert ープチルフェノール)、2,2'ーメチレンピス(4-メチルー6ーシクロヘキシルフェノール)、2、2'ー ジメチレンービス (6-α-メチルーベンジルーρ-ク レゾール) 2, 2'-エチリデンーピス(4,6-ジー tertーブチルフェノール)、2,2'ープチリデン -ビス(4-メチル-6-tert-ブチルフェノー ル)、4,4'-ブチリデンピス(3-メチル-6-t ertーブチルフェノール)、トリエチレングリコール -N-ピス-3-(3-tert-ブチル-4-ヒドロ キシー5-メチルフェニル)プロピオネート、1、6-ヘキサンジオールビス [3-(3,5-ジーtert-ブチルー4ーヒドロキシフェニル) プロピオネート、ビ ス[2-tert-プチル-4-メチル6-(3-ter t ープチルー5ーメチルー2ーヒドロキシベンジル) フェニル] テレフタレート、3,9-ビス {2-[3-(3-tert-ブチル-4-ヒドロキシ-5-メチル フェニル) プロピオニルオキシ] -1, 1, -ジメチル エチル } - 2, 4, 8, 10 - テトラオキサスピロ [5, 5] ウンデカン、4, 4-チオピス (6-ter t ープチルーmークレゾール)、4,4'ーチオピス (3-メチル-6-tert-ブチルフェノール)、 2, 2'-チオビス(4-メチル-6-tert-ブチ ルフェノール)、ビス(3,5-ジ-tert-ブチル -4-ヒドロキシベンジル)スルフィド、4,4'-ジ -チオピス(2, 6-ジーtert-プチルフェノー ル)、4,4'-トリーチオビス(2,6-ジーter t-ブチルフェノール)、2、4-ビス(n-オクチル チオ) - 6 - (4 - ヒドロキシ - 3', 5' - ジ - t e rtープチルアニリノ)-1,3,5-トリアジン、 $N, N' - \Delta + \forall x \neq b \geq b \leq 1$ $t - \vec{J} + \vec{J$ $N' - \forall z = (3, 5 - \forall - t e r t - \forall f + v - 4)$ ーヒドロキシフェニル)プロピオニル]ヒドラジン、 1, 1, 3-トリス(2-メチル-4-ヒドロキシ-5 -tert-ブチルフェニル) ブタン、1,3,5-ト リメチル-2, 4, 6-トリス(3, 5-ジ-tert ープチルー4ーヒドロキシベンジル)ベンゼン、トリス (3, 5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシフェ ニル) イソシアヌレート、トリス(3,5ージーter t-ブチル-4-ヒドロキシベンジル) イソシアヌレー ト、1, 3, 5-トリス (4-tert-ブチル-3-- (3'-tert-ブチル-5'-メチル-2'-ヒ 50 ヒドロキシ-2, 6-ジメチルベンジル) イソシアヌレ

ート、1, 3, 5-トリス2 [3 (3, 5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオニルオキシ] エチルイソシアヌレート、テトラキス [メチレンー3-(3', 5'-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート] メタンなどを挙げることができる。これらは1 種または2 種以上を併用することができる。

【0056】中でも、 $n-オクタデシル-\beta-(4'-$ ヒドロキシー3', 5'-ジーtertーブチルフェ ル) プロピオネート、4,4'-ブチリデンビス(3-10 メチルー6ーtertープチルフェノール)、トリエチ レングリコールーNーピスー3ー(3-tert-プチ ルー4-ヒドロキシー5-メチルフェニル) プロピオネ ート、1、6-ヘキサンジオールビス[3-(3,5-ジーtertーブチルー4-ヒドロキシフェニル) プロ ピオネート、3, 9-ピス $\{2-[3-(3-tert)]$ ープチルー4ーヒドロキシー5ーメチルフェニル)プロ 4, 8, 10-テトラオキサスピロ[5, 5] ウンデカ ンが好ましい。これらは1種もしくは2種以上を併用す 20 ることができる。かかるヒンダードフェノール系化合物 の割合は、A成分とB成分の合計100重量部に対して 0.001~1.0重量部であり、0.005~0.8重 量部が好ましく、0.01~0.5重量部がより好まし い。この配合量が0.001重量部未満では、耐乾熱変 色性や耐溶融変色性に劣り、1.0重量部を越えると本 発明の光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物が変 質を起こすようになり好ましくない。

【0057】本発明のF成分である蛍光増白剤は、樹脂等の色調を白色あるいは青白色に改善するために用いら 30 れるものであれば特に制限はなく、例えばスチルベン系、ベンズイミダゾール系、ベンズオキサゾール系、ナフタルイミド系、ローダミン系、クマリン系、オキサジン系化合物等が挙げられる。具体的には例えばCIF1uorescent219や、イーストマンケミカル社製EASTOBRITE OB-1などを挙げることができる。ここで蛍光増白剤は、光線の紫外部のエネルギーを吸収し、このエネルギーを可視部に放射する作用を有するものである。蛍光増白剤の割合はA成分とB成分の合計100重量部に対して0~0.5重量部であり、より好ましくは0~0.3重量部である。0.5重量部を超えても該組成物の色調の改良効果は小さく、さらに高価な蛍光増白剤の配合量が多くなりコスト高となる

【0058】本発明の光拡散性芳香族ポリカーボネート 樹脂には、更に慣用の他の添加剤を本発明の効果を損な わない範囲で配合することも可能である。例えば難燃 剤、紫外線吸収剤、光安定剤、離型剤、滴下防止剤、難 燃助剤、染料、顔料、蓄光顔料、蛍光染料、帯電防止 剤、流動改質剤、結晶核剤、無機および有機の抗菌剤、 光触媒系防汚剤(微粒子酸化チタン、微粒子酸化亜鉛など)、グラフトゴムに代表される衝撃改質剤、赤外線吸収剤、フォトクロミック剤を配合することができる。

18

【0059】本発明の難燃剤(G成分)としては、テト ラブロムピスフェノールA、テトラブロムピスフェノー ルAのオリゴマー、ブロム化ビスフェノール系エポキシ 樹脂、ブロム化ビスフェノール系フェノキシ樹脂、ブロ ム化ビスフェノール系ポリカーボネート、ブロム化ポリ スチレン、プロム化架橋ポリスチレン、プロム化ポリフ ェニレンエーテル、ポリジプロムフェニレンエーテル、 デカプロモジフェニルオキサイドビスフェノール縮合物 および含ハロゲンリン酸エステルに代表されるハロゲン 系難燃剤;モノホスフェート化合物としてトリフェニル ホスフェート、縮合リン酸エステルとしてレゾルシノー ルビス(ジキシレニルホスフェート)、ビスフェノール Aビス(ジフェニルホスフェート)、およびピスフェノ ールAビス(ジキシレニルホスフェート)、その他ペン タエリスリトールジフェニルジホスフェートなどに代表 される有機リン酸エステル系難燃剤;ポリリン酸アンモ ニウム塩、リン酸アルミニウム、リン酸ジルコニウムな どの無機系リン酸塩、水酸化アルミニウム、水酸化マグ ネシウムなどの無機金属化合物の水和物、ホウ酸亜鉛、 メタホウ酸亜鉛、酸化マグネシウム、酸化モリブデン、 酸化ジルコニウム、酸化スズ、酸化アンチモンなどに代 表される無機系難燃剤;パーフルオロブタンスルホン酸 カリウム、パーフルオロブタンスルホン酸カルシウム、 パーフルオロブタンスルホン酸セシウム、ジフェニルス ルホンー3-スルホン酸カリウム、ジフェニルスルホン -3, 3' -ジスルホン酸カリウム、 β -ナフタレンス ルホン酸ナトリウムホルマリン縮合物に代表される有機 アルカリ (土類) 金属塩系難燃剤; フェニル基、ビニル 基およびメチル基を含有する(ポリ)オルガノシロキサ ン化合物や(ポリ)オルガノシロキサンとポリカーボネ ート樹脂の共重合体に代表されるシリコーン系難燃剤: フェノキシホスファゼンオリゴマーや環状フェノキシホ スファゼンオリゴマーに代表されるホスファゼン系難燃 剤などを挙げることができる。

【0060】その他、難燃助剤としては、アンチモン酸ナトリウム、三酸化アンチモン等が挙げられ、滴下防止40 剤としてはフィブリル形成能を有するポリテトラフルオロエチレン等を代表的に挙げることができる。更にかかるポリテトラフルオロエチレンは、配合時の形態として分散液状、分散液と他のポリマーとを共凝固等することにより得られた被覆状物等であり微分散形態が可能であるものが好ましい。また核剤としては、例えばステアリン酸ナトリウム、エチレン-アクリル酸ナトリウム等を挙げることができる。

【0061】G成分、難燃助剤、滴下防止剤は、通常A成分とB成分の合計100重量部に対して0.01~10重量部程度が好ましい。

50

【0062】本発明の紫外線吸収剤(H成分)として は、具体的に、ベンゾフェノン系では、2,4-ジヒド ロキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシ-4-メトキシ ベンゾフェノン、2-ヒドロキシ-4-オクトキシベン ゾフェノン、2-ヒドロキシ-4-ベンジロキシベンゾ フェノン、2-ヒドロキシ-4-メトキシ-5-スルホ キシベンゾフェノン、2-ヒドロキシ-4-メトキシ-5-スルホキシトリハイドライドレイトベンゾフェノ ン、2、2'ージヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェ ノン、2, 2', 4, 4'ーテトラヒドロキシベンゾフ 10 ェノン、2,2'ージヒドロキシー4,4'ージメトキ シベンゾフェノン、2,2'-ジヒドロキシー4,4' -ジメトキシ-5-ソジウムスルホキシベンゾフェノ ン、ビス(5-ベンゾイル-4-ヒドロキシ-2-メト キシフェニル) メタン、2-ヒドロキシ-4-n-ドデ シルオキシベンソフェノン、2-ヒドロキシ-4-メト キシ-2'-カルボキシベンゾフェノン等があげられ、 ベンゾトリアゾール系では、2-(2-ヒドロキシ-5 ーメチルフェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2-ヒ ドロキシ-5-tert-オクチルフェニル) ベンゾト 20 リアゾール、2-(2-ヒドロキシ-3, 5-ジクミル フェニル) フェニルペンゾトリアゾール、2-(2-ヒ ドロキシー3-tertープチルー5-メチルフェニ ル) -5-クロロベンゾトリアゾール、2,2'-メチ レンピス [4-(1, 1, 3, 3-テトラメチルプチ ル) -6-(2H-ベンゾトリアゾール-2-イル)フ ェノール]、2-(2-ヒドロキシ-3, 5-ジ-te rt-ブチルフェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2 ーヒドロキシー3, 5-ジーtertーブチルフェニ ル) -5-クロロベンゾトリアゾール、2-(2-ヒド 30 ロキシー3, 5ージーtertーアミルフェニル) ベン ゾトリアゾール、2-(2-ヒドロキシ-5-tert ーオクチルフェニル)ベンゾトリアゾール、2-(2-ヒドロキシー5ーtertーブチルフェニル) ベンゾト リアゾール、2-(2-ヒドロキシ-4-オクトキシフ ェニル) ベンゾトリアゾール、2,2'-メチレンピス (4-クミル-6-ベンゾトリアゾールフェニル)、 2, 2'-p-フェニレンビス(1, 3-ベンゾオキサ ジン-4-オン)、2-[2-ヒドロキシ-3-(3, 4, 5, 6-テトラヒドロフタルイミドメチル) -5-メチルフェニル] ベンゾトリアゾールがあげられ、これ らを単独あるいは2種以上の混合物で用いることが出来 る。好ましくは、2-(2-ヒドロキシ-5-tert ーオクチルフェニル)ベンゾトリアゾール、2-(2-ヒドロキシー3、5-ジクミルフェニル)フェニルベン ゾトリアゾール、2-(2-ヒドロキシ-3-tert ープチルー5ーメチルフェニル)ー5ークロロベンゾト リアゾール、2, 2'ーメチレンピス[4-(1, 1, 3, 3-テトラメチルプチル) -6-(2H-ベンゾト リアゾールー2ーイル)フェノール]である。

【0063】本発明の紫外線吸収剤(H成分)は、通常 A成分とB成分の合計100重量部に対して0.02~ 2重量部程度が好ましい。

【0064】また光安定剤としては、特にヒンダードア ミン系の光安定剤を挙げることができ、具体的にはビス (2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル) セ バケート、ビス(1,2,2,6,6-ペンタメチル-4-ピペリジル) セバケート、ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル)-2-(3,5-ジーtertープチルー4-ヒドロキシベンジル)-2 n-ブチルマロネート、1, 2, 3, 4-ブタンカルボ ン酸と2,2,6,6-テトラメチル-4-ピペリジノ ールとトリデシルアルコールとの縮合物、1,2,3, 4-ブタンジカルボン酸と1,2,2,6,6-ペンタ メチルー4-ピペリジノールとトリデシルアルコールと の縮合物、テトラキス(2,2,6,6-テトラメチル -4-ピペリジル)-1,2,3,4-ブタンテトラカ ルボキシレート、テトラキス(1,2,2,6,6-ペ ンタメチルー4ーピペリジル)-1,2,3,4ーブタ ンテトラカルボキシレート、ポリ { [6-(1, 1, 3, 3-テトラメチルプチル) アミノー1, 3, 5-ト リアジン-2, 4-ジイル] [(2, 2, 6, 6-テト ラメチルピペリジル)イミノ]ヘキサメチレン[(2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジル) イミノ] } 、ポ リ { [6-モルフォリノーsートリアジン-2, 4-ジ イル] [(2,2,6,6-テトラメチルピペリジル) イミノ] ヘキサメチレン [(2, 2, 6, 6-テトラメ チルピペリジル)イミノ]]、1,2,3,4-ブタン テトラカルボン酸と2,2,6,6-テトラメチル-4 -ピペリジノールと β , β , β , β , β -3, 9-(2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ [5, 5] ウンデカン) ジエタノールとの縮合物、N, N'-ビス(3-アミノプロピル) エチレンジアミンと 2, 4-ビス [N-ブチル-N-(1, 2, 2, 6, 6 -ペンタメチル-4-ピペリジル)アミノ] -クロロー 1, 3, 5-トリアジンとの縮合物、1, 2, 3, 4-ブタンテトラカルボン酸と1,2,2,6,6-ペンタ メチルー4ーピペリジノールと β , β , β , β , β トラメチルー3, 9-(2, 4, 8, 10-テトラオキ 40 サスピロ [5, 5] ウンデカン) ジエタノールとの縮合 物、ポリメチルプロピル3-オキシー[4-(2,2, 6, 6-テトラメチル) ピペリジニル] シロキサンなど を挙げることができる。かかる光安定剤は1種もしくは 2種以上を併用することができる。

【0065】本発明で好ましく使用する離型剤は、その90%重量以上が一価アルコールと一価脂肪酸のエステルおよび/または多価アルコールと脂肪酸のフルエステルからなる離型剤である。

【0066】本発明で好ましく使用する離型剤であると 50 ころの一価または多価アルコールの高級脂肪酸フルエス

٠. ٠..

テルは、炭素原子数 1~20の一価または多価アルコールと炭素原子数 5~30の飽和脂肪酸とのフルエステルであることが好ましい。かかる一価または多価アルコールと飽和脂肪酸とのフルエステルとしては、ステアリルステアレート、パルミチルパルミテート、ブチルステアレート、メチルラウレート、イソプロピルパルミテート、ノグリセリド、ステアリン酸トリグリセリド、ステアリン酸トリグリセリド、フラステアレート、ペンタエリスリトールテトラペラルゴネート、プロピレングリコールジステアレート等が挙げられ、単独あるいは二種以上の混合物で用いることができる。ないでも、ステアリン酸モノグリセリド、ステアリンとアリグリセリド、ステアリルステアレート、ペンタエリスリトールテトラステアレートが好ましく用いられる。

【0067】かかる離型剤を使用する場合は、目的に応じて種々の割合をとることが可能であるが、通常A成分とB成分の合計100重量部に対して0.02~1重量部程度が好ましい。

【0068】更に本発明の光拡散性芳香族ポリカーボネ 20 ート樹脂組成物には、アンスラキノン系染料、ペリレン系染料、クマリン系染料、チオインジゴ系染料、チオキサントン系染料などに代表される各種の蛍光染料や、紺青等のフェロシアン化物、ペリノン系染料、キノリン系染料、キナクリドン系染料、ジオキサジン系染料、イソインドリノン系染料、フタロシアニン系染料等に代表される有機系染料を配合することができ、これらはA成分およびB成分の合計100重量部に対して、0.0001~2重量部程度が好ましい。

【0069】本発明の光拡散性芳香族ポリカーボネート 30 樹脂組成物の製造は任意の方法が採用される。タンブラー、V型プレンダー、スーパーミキサー、ナウターミキサー、バンバリーミキサー、混練ロール、一軸押出機や二軸押出機等の押出機等で混合する方法が適宜用いられる。その他溶融重合終了後ポリカーボネート樹脂を溶融状態に保ったままリン系安定剤や添加剤を添加する方法や、溶液状態の芳香族ポリカーボネート樹脂と乳化液状の高分子微粒子を混合し更にリン系安定剤や添加剤を配合して、その後溶媒等を除去する方法も取ることができる。

【0070】また本発明の光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物は通常高度な光学的特性を要求される分野に使用されることが多いことから、かかる光学特性を阻害する異物の存在を少なくすることが好ましい。かかる好ましい樹脂組成物を得るためには、原料として異物量の少ないものを使用するとともに、押出機やペレタイザー等の製造装置を清浄な空気の雰囲気下に設置すると共に、冷却バス用の冷却水についても異物量の少ないものを使用し、更に原料の供給ホッパー、供給流路や、得られたペレットの貯蔵タンク等についてもより清浄な空 50

気等で満たすことが好ましい。例えば特開平11-21 357号公報に提案されているのと同様な方法をとることができる。

【0071】かくして得られる光拡散性芳香族ボリカーボネート樹脂組成物は、そのまま又は溶融押出機で一旦ペレット状にしてから用いることができる。更に各種押出機や射出成形機等によりフィルム状、シート状、繊維状、各種の成形品形状とすることができる。またこれらにより得られた各種の成形品は、照明カバー、液晶表示板等に使用される光ガイド等の各種用途に使用可能である。特に浴室の照明グローブ等の高温多湿下にて使用される用途において有用であり、またブロー成形品の場合には分岐成分を有する本発明の光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物の使用が有用である。

[0072]

【発明の実施の形態】以下に実施例を示し本発明を具体的に説明する。本発明はこれに限定されるものではない。なお、実施例中の部は重量部、%は重量%である。評価は下記の(1)~(6)の方法により行った。

【0073】(1) b値: 一辺150mm、厚み2mm の平板状試験片を射出成形機 [東芝機械(株)製: IS - 150EN] によりシリンダー温度300℃、金型温度100℃、成形サイクル30~40秒で成形し、東京電色工業(株)製のカラーアナライザーTR-1800MK-IIを使用して、JIS Z8722に従い測定したハンター表色系b値で示した。

【0074】(2)溶融変色値:一辺150mm、厚み2mmの平板状試験片を射出成形機[東芝機械(株)製:IS-150EN]によりシリンダー温度300℃、金型温度100℃、成形サイクル30~40秒、および1230秒~1240秒で成形(冷却時間を延長)し、東京電色工業(株)製のカラーアナライザーTR-1800MK-IIを使用して、JIS Z8722に従い測定した成形サイクル30~40秒と成形サイクル1230秒~1240秒とのハンター表色系色差(ΔE)で示した。

【0075】(3)乾熱変色値:一辺150mm、厚み2mmの平板状試験片を(1)と同条件で成形し、130℃で250時間処理し、東京電色工業(株)製のカラーアナライザーTR-1800MK-IIを使用して、JIS Z8722に従い測定した処理後の色相と処理前の色相とのハンター表色系色差(Δ E)で示した。【0076】(4)湿熱変色値:一辺150mm、厚み2mmの平板状試験片を(1)と同条件で成形し、110℃、100%RHで250時間処理し、東京電色工業(株)製のカラーアナライザーTR-1800MK-IIを使用して、JIS Z8722に従い測定した処理後の色相と処理前の色相とのハンター表色系色差(Δ E)で示した。

| 【0077】(5)全光線透過率:一辺150mm、厚

*

み2mmの平板状試験片を(1)と同条件で成形し、村上色彩技術研究所(株)製のヘーズメーターHR-100を使用して、その厚み方向の透過率をASTM D1003に従い測定した。

【0078】(6)分散度:一辺150mm、厚み2mmの平板状試験片を(1)と同条件で成形し、日本電色工業(株)製の分散度測定計を使用して測定した。測定方法を図1に示した。尚、分散度とは図1において光線を上方から垂直に試験片面に当てたとき $\gamma=0$ 度のときの透過光量を100とした場合、その透過光量が50になるときの γ の角度をいう。

【0079】 [実施例1~14、比較例1~8] 表1~3記載の芳香族ポリカーボネート樹脂、高分子微粒子、特定のリン系安定剤、トリメチルホスフェート、ヒンダードフェノール系化合物および蛍光増白剤を表1~3に示す割合でドライブレンドした後、スクリュー径30mmダルメージ2段のベント付一軸押出機[ナカタニ機械(株)製: VSK-30]により、シリンダー温度290℃で溶融混練し、押出し、ストランドカットしてペレットを得、得られたペレットを120℃で5時間熱風循20環式乾燥機により乾燥した。このペレットを用いて各種の評価を行い、その結果を表1~3に示した。

【0080】尚、表 $1\sim3$ 記載の各成分は以下の通りである。

(A成分)

A :ビスフェノールAとホスゲンから異物の混入に注意を払い、常法によって作られた粘度平均分子量2 2,500のボリカーボネート樹脂(かかるポリカーボネート樹脂は、樹脂20gを塩化メチレンの1重量%溶液としたとき、目開き 100μ mのフィルターにより濾 30 過した際残存する異物量が0個、および 50μ mのフィルターにより濾過した際残存する異物量が3個であった)

(B成分)

B-1 :ビーズ状架橋アクリル粒子

[積水化成品工業(株)製 MBX-5(平均粒径 $5\mu m$)]

B-2 :ビーズ状架橋シリコン粒子

[東芝シリコーン (株) 製 トスパール120 (平均粒 径 2μm)]

(B成分以外)

B-3 :ビーズ状ガラス中空粒子

「東芝バロティーニ(株)製 HSC-110(平均粒径 8~12μm)]

(C成分)

C-1 :以下のc-1成分、c-2成分およびc-3

成分の71:15:14(重量比)の混合物 c-1成分:テトラキス(2,4-ジーt-ブチルフェニル)-4,4'-ピフェニレンジホスホナイト、テトラキス(2,4-ジーt-ブチルフェニル)-4,3'-ピフェニレンジホスホナイト、およびテトラキス(2,4-ジーt-ブチルフェニル)-3,3'-ピフェニレンジホスホナイトの100:50:10(重量比)混合物

c-3成分:トリス(2, 4-ジ-tert-ブチルフェニル)ホスファイト

(C成分以外)

C-2 : トリス (ノニルフェニル) ホスファイト (D成分)

D-1 : トリメチルホスフェート

(D成分以外)

D-2 : トリフェニルホスフィン (E成分)

E : n-オクタデシル-3-(4-ヒドロキシ-3,5-ジ-t-ブチルフェニル) プロピオネート (F成分)

F : 蛍光增白剤

[日本化薬(株)製 カヤライトOS]

F-1:蛍光増白剤

[ヘキスト社製 ホスタルクスKSN]

(G成分)

G-1: 臭素化ビスフェノール系カーボネートオリゴマー

[帝人化成(株)製 ファイヤガードFG7000]

G-2 : トリフェニルホスフェート

[大八化学(株) 製 TPP]

G−3 : レゾルシノールビス(ジキシレニルホスフェ ート)

[旭電化工業(株) 製 アデカスタブFP500](H成分)

40 H-1 :モノベンゾトリアゾール系紫外線吸収剤 [ケミプロ化成(株)製 ケミソーブ79]

H-2 : ジベンゾトリアゾール系紫外線吸収剤 [旭電化工業(株)製 アデカスタブLA-31] 【0081】

【表1】

1713	_	~	•	-	 _	-	v	7
26								

							######################################			
			単位	,	ç	ç		u	ď	7
				-]	7	2	ŧ	C	٥	,
組成	٧		重量%	66	95	92	90	99.8	99. 5	66
	-	B-1	"	1	9	5	10	0.1		
	m	B-2	"						0.5	1
		B-3	ıı ıı							
	C	C-1	埠喜重 _※	0.003	0.003	0.01	0.003	0.003	0.003	0.003
)	C-2	"							
	c	D-1	"	0.05	0.05	0. 1	0.05	0.005	0.005	0.05
	۵	D-2	"							
	ш		"	0. 15	0. 15	0. 15	0.3	0. 15	0.15	0. 15
	ıL		"		0.02	0. 1	0.02	0.02	0.02	0.02
特性	b値			-7.3	-8.4	-9. 1	-8.6	-8.6	-8.7	-8.1
	溶融変色値	ΔE		0.38	0.44	0.40	0.42	0. 23	0.49	0. 42
	乾熱変色値	ΔЕ		1. 3	1.5	1.4	1.4	0.5	1.5	1.5
	湿熱変色値	ΔE		2.0	2. 5	2.9	2.9	1.7	2.3	2.6
	分散度		0	26	58	58	61	င	51	09
	Τt		%	78. 1	58. 1	58.8	48. 2	91. 1	62.8	57. 5

※A成分とB成分を配合してなる組成物100重量部に対する重量部

n	

			1				実施例				
			TL#	8	6	10	11	12	13	14	
組成	٧		%喜重	96	36	92	98	36	99. 5	99. 2	
	8	B-1	"	2	9	9	5	വ	0.5	0.5	
	ر	C-1	※重量部	6.003	0.003	0.003	0.003	0.003	0.003	0.003	27
)	C-2	"								
	ć	D-1	u u	0.05	90 '0	0.05	0.05	0.05	0.005	0.005	
	۵	D-2	ıı ı								·—-
	Ш		"	0.15	0. 15	0. 15	0. 15	0.15	0. 15	0.15	
	L	F	"	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02			
		F-1	"						0.02	0.02	
	G	G-1	"	1							
		G -2	"		8						
		6-3	u u			3					
	I	H-1	"				0. 1		0.1		
		H-2	"					0. 1		0. 1	
特性	即旬			-8.4	-8.4	-8. 1	-7.5	-7.3	-7.8	-7.6	
	溶融変色値	ΔE		0.46	0.44	0.46	0.46	0.48	0.49	0.51	
	乾熱変色値	ΔE		1.5	1.6	1. 5	1.5	1.7	1.7	1.9	
	湿熟変色値	ΔE		2. 7	2.5	2.9	2.7	2. 9	2.5	2.7	28
	分散度			68	58	68	89	68	16	15	3
	Tt		%	58. 1	58. 1	58.0	6 '29	57.8	88. 2	88. 1	

※A成分とB成分を配合してなる組成物100重量部に対する重量部

			#				比較例	交例			
			##	1	2	3	4	5	9	7	8
組成	¥		多重重	36	26	<u> </u>	96	95	96	36	96
		B-1	"	5	2	5	5	5	5	9	
	m	8-2	"								
		B-3	"								5
	C	C-1	※重量部			1.5	0.003	0.003	0.003	0.003	0.003
	נ	C-2	"	0.003							
	C	D-1	"	0.05	0.05	90 '0	2.0			90 '0	0.05
	ם	D-2	"						90 .0		
	П		"	0.15	0.15	0. 15	0. 15	1.5	0.15		0.15
	Ŀ L		n n	0.02	0.02	0.02	0. 02	0. 02	0.02	0.02	0. 02
特性	Þ値			-8.3	-6.7	-6.8	-6.2	-7.2	-6. 1	-7.9	-5.7
	溶融変色値	ΔE		0.42	0.65	0.63	0.62	0, 63	0.82	0.64	1. 56
	乾熱変色値	ΔE		1.4	4. 2	3.4	3.3	3.8	3.7	4.3	6.8
	湿熱変色値	ΔE		4.2	2.8	3.6	4.3	3. 1	5.8	2.9	9. 5
	分散度		0	28	28	28	89	58	89	58	25
	11		8	58.0	57.6	57.6	57. 4	57.8	57.2	57.9	56.0

※A成分とB成分を配合してなる組成物100重量部に対する重量部

【0084】表1~3で明らかなように、実施例1~1 4から、高分子微粒子、特定のリン系安定剤、トリメチルホスフェート、ヒンダードフェノール系化合物および 蛍光増白剤を特定の範囲で添加することにより、本発明 の光拡散性芳香族ボリカーボネート樹脂組成物は高い光 拡散性を有し、かつ溶融滞留時の該組成物の変色が抑制され、熱や湿気に曝されても優れた色調を保持していることがわかる。

蛍光増白剤を特定の範囲で添加することにより、本発明 【0085】さらに実施例8~12で示すように、難燃の光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物は高い光 50 剤や紫外線吸収剤の添加は、本発明の効果を損なわない

範囲であれば、高い光拡散性を有し、かつ溶融滞留時の 該組成物の変色が抑制され、熱や湿気に曝されても優れ た色調を保持することは明らかである。

【0086】比較例1はC成分が本発明の示す特定のリン系安定剤以外のリン系安定剤であるが、その組成物が示す湿熱変色値は実施例2に比べて大きく、変色が激しいことがわかる。

【0087】比較例2はC成分である特定のリン系安定 剤を添加していないものであるが、その組成物が示すb 値は実施例2に比べて低く、すなわち成形サイクルが3 10 0~40秒と短かい時でさえ比較例2の色調は黄色味が 強く、実施例2に比べ不十分であることがわかる。さら に比較例2は実施例2に比べ、溶融変色値や乾熱変色値 が大きい。

【0088】比較例3はC成分である特定のリン系安定 剤を請求の範囲を超えて添加したものであるが、実施例 2に比べ溶融変色値、乾燥変色値および湿熱変色値が大 きいことがわかる。

【0089】比較例4、5はD成分であるトリメチルホスフェートおよび/またはE成分であるヒンダードフェ 20ノール系化合物を請求の範囲外で添加したものであるが、実施例2に比べ溶融変色値、乾燥変色値および湿熱変色値が大きいことがわかる。

【0090】比較例6はD成分をトリフェニルホスフィンに変えたものであるが、実施例2に比べ、各種色調が 劣る。 【0091】比較例7はヒンダードフェノール化合物を 含有しない場合であるが、実施例2に比べ溶融変色値、 乾燥変色値および湿熱変色値が大きいことがわかる。

【0092】比較例8はB成分が無機系粒子のガラス中空粒子であるが、その組成物の示す分散度は全光線透過率がほぼ同水準である実施例2、3および6に比べ大幅に低く光拡散性に劣る上、実施例に比べb値が低く、さらに溶融変色値、乾熱変色値および湿熱変色値が大きいことがわかる。

0 [0093]

【発明の効果】本発明の光拡散性芳香族ポリカーボネート樹脂組成物は、高い光拡散性を有し、かつ溶融滞留時の組成物の変色が抑制され、熱や湿気に曝されても優れた色調を保持する芳香族ポリカーボネート樹脂組成物である。それ故、各種照明カバー、透過型ディスプレイ用の光拡散板、自動車メーター用の拡散板、各種銘板などの光拡散性が要求される用途に有用であり、その工業的価値が高い。

【図面の簡単な説明】

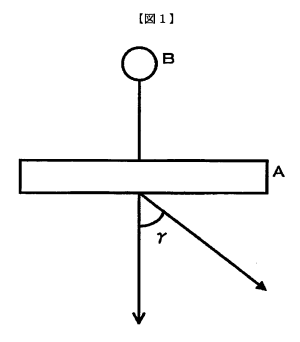
【図1】図1は、本発明における分散度の測定方法を示す概略図である。

【符号の説明】

A 試験片(平板状)

B 光源

γ 拡散光角度



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコート (参考)

C08L101/12

C08L101/12

Fターム(参考) 4J002 BB052 BC012 BC042 BC082

BC092 BC112 BG022 BG042
BG052 BG062 BG072 BG102
BK002 BN122 BN172 CG011
CG021 CP032 CP052 EB118
EJ017 EJ027 EJ037 EJ047
EL098 EL127 EN107 EN138
EP017 EQ027 EU028 EU118
EU187 EU197 EU228 EU238
EV077 EV247 EW049 EW066
EW116 EW127 FD040 FD050
FD066 FD067 FD069 FD090
FD098 FD130 FD160 GP01

GQ00